#### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-105349 (P2002-105349A)

(43)公開日 平成14年4月10日(2002.4.10)

| (51) Int.Cl. <sup>7</sup> | 識別記号                         | F I               | テーマコード(参考)          |
|---------------------------|------------------------------|-------------------|---------------------|
| C 0 9 B 47/26             |                              | C 0 9 B 47/26     | 2 C 0 5 6           |
| B41J 2/01                 |                              | B41M 5/00         | B 2H086             |
| B41M 5/00                 |                              |                   | E 4J039             |
|                           |                              | C09B 67/54        | Z                   |
| CO9B 67/54                |                              | C 0 9 D 11/00     |                     |
|                           | 審査請求                         | 未請求 請求項の数23 OL    | (全22頁) 最終頁に続く       |
| (21) 出願番号                 | 特顧2001-218709(P2001-218709)  | (71)出願人 000004086 |                     |
|                           |                              | 日本化薬株式:           | 会社                  |
| (22)出顧日                   | 平成13年7月18日(2001.7.18)        | 東京都千代田            | X富士見1丁目11番2号        |
|                           |                              | (72)発明者 北山 弘和     |                     |
| (31)優先権主張番号               | 特願2000-226146 (P2000-226146) | 埼玉県さいた            | ま市北袋町 2 -336-322    |
| (32)優先日                   | 平成12年7月26日(2000.7.26)        | (72)発明者 難波 晋一     |                     |
| (33)優先権主張国                | 日本 (JP)                      | 東京都北区志            | 党 3 -17- 2 -304     |
|                           |                              | (72)発明者 藤井 隆文     | -                   |
|                           |                              | 埼玉県さいた            | ま市北袋町 2 -336-320    |
|                           |                              | (72)発明者 小谷 淳二     |                     |
|                           |                              | 埼玉県鴻巣市            | ひばり野 1 ー 2 ー13      |
|                           |                              | (72)発明者 吉岡 純子     |                     |
|                           |                              | 東京都北区志            | <b>送3</b> -17-1-102 |
|                           |                              |                   | 最終頁に続く              |

## (54) 【発明の名称】 シアン色素混合物、水性シアンインク組成物及びインクジェット記録方法

#### (57)【要約】

【課題】シアン色のインク組成物において、その印刷物を、風通しの良好な日陰放置及びオゾンガス下放置した場合でも印刷物の変退色が少ないインクを開発すること。

【解決手段】銅フタロシアニンをクロロスルホン化した後アミド化する際に、アミノ化剤を、原料銅フタロシアニン1モルに対して2.5モル以上の割合で反応させて得られる化合物であり、且つ該化合物が下記式(1)

(式中、Mはプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ 土類金属イオン、有機アミンのオニウムイオンまたはア ンモニウムイオンを示す。mは1から4の整数であり、 nは0から3の整数であり、かつ<math>m+nは1から4の整数である。) で表される化合物の混合物であることを特徴とするシアン色素混合物。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】銅フタロシアニンをクロロスルホン化した 後、アミド化する際に、アミノ化剤を原料銅フタロシア ニン1モルに対して2.5モル以上の割合で反応させて 得られる化合物であり、且つ該化合物が下記式(1)

$$\begin{bmatrix}
(k 1) \\
N_N \\
N_{-} \\
N_{$$

(式中、Mはプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ 土類金属イオン、有機アミンのオニウムイオンまたはア ンモニウムイオンを示す。mは1から4の整数であり、 nは0から3の整数であり、かつm+nは1から4の整 数である。)で表される化合物の混合物であることを特 徴とするシアン色素混合物。

【請求項2】式(2)

$$\begin{bmatrix}
(1 \times 2) \\
N & N & N \\
N & C & N & N
\end{bmatrix}$$

$$(SO_3M)_s \qquad (2)$$

(式中、Mはプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ 土類金属イオン、有機アミンのオニウムイオンまたはア ンモニウムイオンを示す。 s は 2 から 4 の整数であ る。)で表される化合物に塩素化剤を反応させ、スルホ ン酸基をクロロスルホン化し、次いで、式(2)の化合 物1モルに対して2.5モル以上の割合のアミノ化剤を 反応させて得られることを特徴とする式(1)で表され るシアン色素混合物。

【請求項3】下記式(1)

$$\begin{array}{c|c}
(\text{E3}) \\
N & N \\
N & \text{CU-N}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(\text{SO}_2\text{NH}_2)_m \\
(\text{SO}_3\text{M})_n
\end{array}$$
(1)

(式中、Mはプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ 土類金属イオン、有機アミンのオニウムイオンまたはア ンモニウムイオンを示す。mは1から4の整数であり、

nは0から3の整数であり、かつm+nは1から4の整 数である。)で表される化合物であり、且つ水中で濃度 を0.01g/1に調整したときの分光光度計の吸収カ ープにおいて590nmから630nmの間にλmax があり、640nmから670nmの間にはピークを持 たないシアン色素混合物。

【請求項4】N、Nージメチルホルムアミド中で、吸光 度を1から2Absに調整したときの分光光度計の吸収 カーブにおいて615nmから640nmの範囲と65 10 5 n m か ら 6 8 0 n m の 範囲に 吸収 ピークを 有する 化合 物を含有することを特徴とする請求項1又は請求項2記 載のシアン色素混合物。

【請求項5】N、Nージメチルホルムアミド中で、且つ 吸光度を 1 から 2 A b s に調整したときの分光光度計の 吸収カーブにおいて615nmから640nmの吸収ピ ークの波長をCとし、655nmから680nmの吸収 ピークの波長をDとしたときD-Cの値が48nm以下 の化合物を含有することを特徴とする請求項1又は請求 項2記載のシアン色素混合物。

【請求項6】フォトダイオードアレイ検出器を有する高 速液体クロマトグラフィー(展開溶媒:アセトニトリル /燐酸二水素アンモニウム水溶液)での測定において6 40nmから670nmに l max を有する成分の面積 百分率の総計が検出波長254mmで全体の50%以下 である請求項1又は請求項2記載のシアン色素混合物。 【請求項7】 フォトダイオードアレイ検出器を有する高 速液体クロマトグラフィー(展開溶媒:アセトニトリル /燐酸二水素アンモニウム水溶液)での測定において5 90 n m か ら 6 3 0 n m の 吸収 ピーク の 吸光 度 を A と 30 し、640 n m から670 n m の 吸収ピークの 吸光 度を Bとしたとき、検出されたすべての成分の吸光度の和を それぞれ $\Sigma A$ 、 $\Sigma B$ で表したとき、 $\Sigma B/\Sigma A$ の値が1 以下である請求項1又は請求項2記載のシアン色素混合

【請求項8】 フォトダイオードアレイ検出器を有する高 速液体クロマトグラフィー(展開溶媒:アセトニトリル /燐酸二水素アンモニウム水溶液)での測定において5 90 n mから630 n mの間にある吸収ピークの吸光度 をAとし、640nmから670nmの間にある吸収ピ 40 一クの吸光度をBとしたとき、B/Aの値が1以下のみ の成分をもつ化合物で構成された請求項1又は請求項2 記載のシアン色素混合物。

【請求項9】請求項1乃至請求項8のいずれか一項に記 載のシアン色素混合物を含有することを特徴とする水性 シアンインク組成物。

【請求項10】請求項1又は請求項2に記載のシアン色 素混合物を含む溶液をpH7から11の範囲で塩析を行 うことにより、分光光度計で640ヵmから670ヵm の間の吸光度を低下させる請求項1又は請求項2に記載 50 のシアン色素混合物の精製方法。

【請求項11】請求項1又は請求項2に記載のシアン色 素混合物を、水を含有するメタノール、エタノール又は 2-プロパノール中に撹拌懸濁させ、次いで濾別するこ とを特徴とする分光光度計で640nmから670nm の間の吸光度を低下させる請求項1又は請求項2に記載 のシアン色素混合物の精製方法。

【請求項12】請求項10乃至請求項11に記載の方法 で精製された請求項1又は請求項2に記載のシアン色素 混合物を含有することを特徴とする水性シアンインク組 成物。

【請求項13】インクジェット記録用である請求項9又 は請求項12記載の水性シアンインク組成物。

【請求項14】請求項9、請求項12又は請求項13に 記載の水性シアンインク組成物を用いて二種類の濃度で インクを調製し、髙濃度のインクは2.5から7重量% で濃度を調整し、低濃度のインクは0.5から2.5重 量%で濃度が調整されてなる水性シアンインク組成物セ ット。

【請求項15】インク滴を記録信号に応じて吐出させて 被記録材に記録を行うインクジェット記録方法におい て、インクとして請求項9、請求項12又は請求項13 のいずれか一項に記載の水性シアンインク組成物を使用 することを特徴とするインクジェット記録方法。

【請求項16】被記録材が情報伝達用シートである請求 項15に記載のインクジェット記録方法。

【請求項17】被記録材が無機物及び/又はポリマーで 表面処理された情報伝達用シートである請求項15に記 載のインクジェット記録方法。

【請求項18】被記録材が無機物としてシリカ及び/又 はアルミナ及び/又はセラミックスで表面処理された情 30 報伝達用シートである請求項15に記載のインクジェッ ト記録方法。

【請求項19】被記録材がポリマーとして親水性ポリマ 一及び/又はアクリル系ポリマー及び/又はポリウレタ ン系ポリマーで表面処理された情報伝達用シートである 請求項15に記載のインクジェット記録方法。

【請求項20】被記録材が親水性ポリマーとしてポリビ ニルアルコール及び/又はポリビニルピロリドンで表面 処理された情報伝達用シートである請求項15に記載の インクジェット記録方法。

【請求項21】請求項9、請求項12又は請求項13の いずれか一項に記載の水性シアンインク組成物を含有す る容器。

【請求項22】請求項21に記載の容器を有するインク ジェットプリンタ。

【請求項23】下記式(1)

【化4】

$$\begin{bmatrix}
N & N & N \\
N & -Cu & -N
\end{bmatrix}$$

$$(SO_2NH_2)_m$$

$$(SO_3M)_n$$

$$(SO_3M)_n$$

(式中、Mはプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ 土類金属イオン、有機アミンのオニウムイオンまたはア ンモニウムイオンを示す。mは1から4の整数であり、 nは0から3の整数であり、かつm+nは1から4の整 数である。)で表される化合物の混合物であり、且つ N, N-ジメチルホルムアミド中で、吸光度を1から2 Abs に調整したときの分光光度計の吸収カーブにおい て615nmから640nmの範囲と655nmから6 80 nmの範囲に吸収ピークを有し、更に、615 nm から640nmの吸収ピークの波長をCとし、655n mから680nmの吸収ピークの波長をDとしたときD - Cの値が48 n m以下の化合物を含有することを特徴 とするシアン色素混合物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

20

【発明の属する技術分野】本発明は、シアン色素混合 物、水性シアンインク組成物及びインクジェット記録方 法に関する。

[0002]

【従来の技術】インクジェットプリンタによる記録方法 としてインクの各種吐出方式が開発されているが、いず れもインクの小滴を発生させ、これを種々の被記録材料 (紙、フィルム、布帛等) に付着又は染着させ記録を行 うものである。インクジェットプリンタによる記録方法 は、記録ヘッドと被記録材料とが接触しない為、音の発 生がなく静かであり、凹凸面、柔軟物質、壊れやすい製 品等、場所を選ばず印字ができるという特長がある。ま たプリンタの小型化、高速化、カラー化が容易という特 長の為、近年急速に普及し、今後も大きな伸長が期待さ れている。コンピュータのカラーディスプレイ上の画像 又は文字情報をインクジェットプリンタにより、カラー 40 で記録するには、一般にはイエロー(Y)、マゼンタ (M)、シアン(C)の三原色にブラック(K)を加え た4色のインクによる減法混色で表現される。CRTデ ィスプレイ等のレッド(R)、グリーン(G)、ブルー (B) による加法混色画像をできるだけ忠実に再現する には、使用する色素、中でもYMCのインクに使用され る色素にはできるだけYMCそれぞれの標準に近い色相 を有し、且つ鮮明であることが望まれる。又、インク組 成物は長期の保存に対し安定であり、又プリントした画 像の濃度が高く、しかも耐水性、耐光性等の堅牢度に優 50 れている事が求められる。今後、使用分野を拡大すべ

20

40

く、広告等の展示物に活用した場合、光(電灯、蛍光 灯、日光等)に暴露される場合が多くなり、特に耐光性 の優れたインク組成物が求められる。その中でシアンイ ンクの多くはC. I. Direct Blue 86又 はC. I. Direct Blue 199のようなフ タロシアニン色素が使われており、マゼンタやイエロー と比べ耐光性は優れている。しかしながら、一般的に使 用されているC. I. Direct Blue 86又 はC. I. DirectBlue 199のようなフタ ロシアニン色素は一般的に光沢紙と呼ばれる加工紙に印 刷をして長時間風通しのよい日陰に放置する(以下、自 然暴露下と言う)とすぐに変色及び退色が生じる。これ らの原因としては空気中のオゾンガスと加工紙に塗工さ れている無機物及び/又はポリマーとの相互作用により 色素の変退色を起こすと考えられるが現在のところ、明 確にはわかっていない。そしてその退色度合いはシアン が最も劣るレベルである。以上のことから水性シアンイ ンクはまだ市場の要求を充分に満足する製品を提供する には至っていない。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】インクジェットプリン タの用途はOA用小型プリンタから産業用の大型プリン タまで拡大されており、印刷物を外気にさらす機会が増 えていることから耐水性及び耐光性等の堅牢性がこれま で以上に求められている。耐水性についてはシリカ、カ チオン系ポリマー、アルミナ又はセラミックスなどイン ク中の色素を吸着し得る無機微粒子をPVA樹脂などと ともに紙の表面にコーティングすることにより大幅に改 良される。また、耐光性についてはシアンに用いられて いるフタロシアニン色素は他のマゼンタやイエローと比 30 べ優れており耐光性を向上させる研究はマゼンタやイエ ローほどなされていない。しかしながら現在用いられて いるシアンは光沢紙と呼ばれる加工紙に印刷をして自然 暴露下及びオゾンガス下に放置すると変色及び退色が生 じる。これらを改良すべく現在は印刷後に印刷物をラミ ネート加工を施し、変退色を押さえるという方法がとら れている。しかしこのような方法では時間、簡便さ及び 価格的に見ても、大きな難点となる。そこで根本的な改 良として自然暴露下及びオゾンガス下での変退色の少な いシアン染料を開発することが重要な課題となってい る。

【0004】インクジェット記録用水性インクに用いら れるシアンの色素の骨格としてはトリフェニルメタン系 やフタロシアニン系が代表的である。しかしトリフェニ ルメタン系色素については色相は良好であるが、耐光 性、耐水性は非常に劣る。 また光沢紙に印刷後、自然 暴露下及びオゾンガス下で生じる変退色も問題である。 現在用いられているフタロシアニン系色素については色 相、耐水性そして耐光性は優れているが、光沢紙に印刷 後の自然暴露下及びオゾンガス下によって生じる変退色 50 アミノ化剤を反応させて得られることを特徴とする式

が問題である。本発明は、インクジェット記録に適する 色相と鮮明性を有し、且つ記録物の耐光、耐水性堅牢度 が強く、光沢紙に印刷後の自然暴露下及びオゾンガス下 の放置で変退色が少ないシアンインク組成物を提供する 事を目的とする。種々の条件で合成されたC. I. D irect Blue 199を試験することにより、 光沢紙に印刷後の自然暴露下及びオゾンガス下の放置で 変退色が少ないシアン色素混合物及びシアンインク組成 物を得るに至り、本発明を完成させた。

## [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは前記したよ うな課題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、本発明に 至ったものである。即ち本発明は、(1)銅フタロシア ニンをクロロスルホン化した後、アミド化する際に、ア ミノ化剤を、原料銅フタロシアニン1モルに対して2. 5モル以上の割合で反応させて得られる化合物であり、 且つ該化合物が下記式(1)

[0006]

$$(10.5)$$

$$N = N = (SO_2NH_2)_m$$

$$N = Cu = N$$

$$N = N = N$$

$$N =$$

【0007】(式中、Mはプロトン、アルカリ金属イオ ン、アルカリ土類金属イオン、有機アミンのオニウムイ オンまたはアンモニウムイオンを示す。mは1から4の 整数であり、nは0から3の整数であり、かつm+nは 1から4の整数である。)で表される化合物の混合物で あることを特徴とするシアン色素混合物、(2)式 (2)

[0008]

[(
$$\pm 6$$
)

NNNN

N-Cu-N

(SO<sub>3</sub>M)<sub>3</sub> (2)

【0009】(式中、Mはプロトン、アルカリ金属イオ ン、アルカリ土類金属イオン、有機アミンのオニウムイ オンまたはアンモニウムイオンを示す。 s は 2 から 4 の 整数である。)で表される化合物に塩素化剤を反応さ せ、スルホン酸基をクロロスルホン化し、次いで、式 (2)の化合物1モルに対して2.5モル以上の割合の (1)で表されるシアン色素混合物、(3)下記式 (1)

7

[0010]

$$\begin{bmatrix}
(1 + 7) \\
N & N \\
N & Cu & N
\end{bmatrix}$$

$$(SO_2NH_2)_m \\
(SO_3M)_n$$

$$(1)$$

【0011】(式中、Mはプロトン、アルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、有機アミンのオニウムイオンまたはアンモニウムイオンを示す。mは1から4の整数であり、nは0から3の整数であり、かつm+nは1から4の整数である。)で表される化合物であり、且つ水中で濃度を0.01g/1に調整したときの分光光度計の吸収カーブにおいて590nmから630nmの間に $\lambda$ maxがあり、640nmから670nmの間にはピークを持たないシアン色素混合物、(4)N,Nージメチルホルムアミド中で、吸光度を1から2Absに調整したときの分光光度計の吸収カーブにおいて615nmから640nmの範囲と655nmから680nmの範囲に吸収ピークを有する化合物を含有することを特徴とする(1)又は(2)記載のシアン色素混合物、

(5) N, Nージメチルホルムアミド中で、且つ吸光度を1から2Absに調整したときの分光光度計の吸収カーブにおいて615nmから640nmの吸収ピークの波長をCとし、655nmから680nmの吸収ピークの波長をDとしたときDーCの値が48nm以下の化合物を含有することを特徴とする(1)又は(2)記載のシアン色素混合物、(6)フォトダイオードアレイ検出器を有する高速液体クロマトグラフィー(展開溶媒:アセトニトリル/燐酸二水素アンモニウム水溶液)での測定において640nmから670nmに $\lambda$ maxを有する成分の面積百分率の総計が検出波長254nmで全体の50%以下である(1)又は(2)記載のシアン色素混合物、

【0012】(7)フォトダイオードアレイ検出器を有する高速液体クロマトグラフィー(展開溶媒:アセトニトリル/燐酸二水素アンモニウム水溶液)での測定において590nmから630nmの吸収ピークの吸光度をAとし、640nmから670nmの吸収ピークの吸光度をBとしたとき、検出されたすべての成分の吸光度の和をそれぞれ $\Sigma$ A、 $\Sigma$ Bで表したとき、 $\Sigma$ B/ $\Sigma$ Aの値が1以下である(1)又は(2)記載のシアン色素混合物、(8)フォトダイオードアレイ検出器を有する高速液体クロマトグラフィー(展開溶媒:アセトニトリル/燐酸二水素アンモニウム水溶液)での測定において59

0 n mから 6 3 0 n mの間にある吸収ピークの吸光度を A とし、 6 4 0 n mから 6 7 0 n mの間にある吸収ピークの吸光度を B としたとき、 B / A の値が 1 以下のみの成分をもつ化合物で構成された(1)又は(2)記載のシアン色素混合物、

【0013】(9)(1)乃至(8)のいずれか一項に 記載のシアン色素混合物を含有することを特徴とする水 性シアンインク組成物、(10)(1)又は(2)に記 載のシアン色素混合物を含む溶液をpH7から11の範 10 囲で塩析を行うことにより、分光光度計で640nmか 6670nmの間の吸光度を低下させる(1)又は

(13) インクジェット記録用である(9) 又は(12) 記載の水性シアンインク組成物、

【0014】(14)(9)、(12)又は(13)に 記載の水性シアンインク組成物を用いて二種類の濃度で インクを調製し、高濃度のインクは2.5から7重量% で濃度を調整し、低濃度のインクは0.5から2.5重 量%で濃度が調整されてなる水性シアンインク組成物セ ット、(15)インク滴を記録信号に応じて吐出させて 被記録材に記録を行うインクジェット記録方法におい て、インクとして(9)、(12)又は(13)のいず れか一項に記載の水性シアンインク組成物を使用するこ とを特徴とするインクジェット記録方法、(16)被記 録材が情報伝達用シートである(15)に記載のインク ジェット記録方法、(17)被記録材が無機物及び/又 はポリマーで表面処理された情報伝達用シートである (15) に記載のインクジェット記録方法、(18) 被 記録材が無機物としてシリカ及び/又はアルミナ及び/ 又はセラミックスで表面処理された情報伝達用シートで ある(15)に記載のインクジェット記録方法、(1 9)被記録材がポリマーとして親水性ポリマー及び/又 はアクリル系ポリマー及び/又はポリウレタン系ポリマ ーで表面処理された情報伝達用シートである(15)に 記載のインクジェット記録方法、(20)被記録材が親 水性ポリマーとしてポリビニルアルコール及び/又はポ リビニルピロリドンで表面処理された情報伝達用シート である(15)に記載のインクジェット記録方法、(2 1) (9)、(12)又は(13)のいずれか一項に記 載の水性シアンインク組成物を含有する容器、(22) (21) に記載の容器を有するインクジェットプリン 50 タ、(23)下記式(1)

[0017]

【発明の実施の形態】本発明を詳細に説明する。本発明のシアン色素混合物は、銅フタロシアニンのクロロスルホン化物をスルホンアミド体にする際に、原料銅フタロシアニン又は原料銅フタロシアニンスルホン化合物1モルに対して、アミノ化剤を2.5モル以上の割合で反応させて得られる前記式(1)で表される化合物又はその塩の混合物を含むことを特徴とする。公知のシアン化合物(C.I.Direct Blue 86、C.I.Direct Blue 87、C.I.Acid Blue 9等)との混合物としても使用されうるが好ましくは本発明のシアン色素混合物を単一で用いた方が、自然暴露下及びオゾンガス下に放置しても変退色の少ないシアンインク組成物を提供する事ができる。

【0018】本発明の前記式(1)で表される化合物又は塩の混合物を含有するシアン色素混合物は、水溶性でシアン色の色素成分として主にインクジェット用インク組成物に使用される。

【0019】本発明の、シアン色素混合物は、例えば銅フタロシアニン(顔料)又は銅フタロシアニンスルホン化合物をクロロスルホン酸等でクロロスルホン化し、次いで原料銅フタロシアニン(顔料)又は銅フタロシアニンスルホン化合物1モルに対して2.5モル以上の割合のアミノ化剤と反応させることにより得られる。銅フタロシアニン(顔料)を原料とする場合、銅フタロシアニン(顔料)をスルホン化し、これをクロロスルホン体に変え、さらに所定量のアミノ化剤と反応させることによ50

っても得られる。以下、これらの方法について詳細に述 ベス

【0020】例えば銅フタロシアニン(顔料)をクロロ スルホン酸中でクロロスルホン化する際、クロロスルホ ン酸の使用量は銅フタロシアニン(顔料)に対し重量比 で3~15倍量が好ましく、より好ましくは5~10倍 量である。また、15倍量以上使用してもクロロスルホ ン化には特に問題とはならないが工業的に不利であり、 3倍量以下では銅フタロシアニンが溶解不良となり撹拌 不良または異常反応が発生するおそれがある。反応温度 は通常80~140℃好ましくは120~140℃であ る。また反応時間は反応温度により変わるが通常30分 ~10時間、好ましくは1~6時間である。反応終了 後、反応液を氷水中にあけ、濾過することにより銅フタ ロシアニンのクロロスルホン化物のウェットケーキが得 られる。このようにして得られた銅フタロシアニンクロ ロスルホン化物のクロロスルホン基の置換数は1~4個 であり、また置換位置も複数考えられることからクロロ スルホン化されて得られる化合物は多種の化合物の混合 20 物として存在する。

【0021】また、式(2)で示される銅フタロシアニンスルホン化合物をクロロスルホン酸等でクロロスルホン化する場合には、例えば一般的に銅フタロシアニンスルホン酸化合物として知られているC. I. Direct Blue 87を重量比で $3\sim1$ 5倍量のクロロスルホン酸中、より好ましくは $5\sim1$ 0倍量のクロロスルホン酸中、反応温度は通常 $30\sim1$ 40 $^{\circ}$ 0好ましくは $50\sim1$ 20 $^{\circ}$ 0で反応させ、クロロスルホン化物を得ることが出来る。反応時間は反応温度により変わるが通常 $30分\sim1$ 0時間、好ましくは $1\sim6$ 時間である。

【0022】次いでこうして得られた銅フタロシアニンクロロスルホン化物にアミノ化剤を用いて反応させ、前記式(1)で表される化合物を得る。反応させるアミノ化剤の量は原料化合物とのモル比で2.5モル以上である。反応に用いるアミノ化剤としては例えば、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム等のアンモニウム塩、好ましくは無機酸のアンモニウム塩、尿素、アンモニア水、アンモニアガス等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0023】またこうして得られた化合物は酸析又は塩析後、ろ過等により分離することが出来る。塩析は例えば中性~アルカリ性、好ましくはpH7~11程度の範囲で塩析を行うことにより、変退色を促進する副生成物を除去することができる。塩析の際の温度は特に限定はされないが、通常40~80℃、好ましくは50~70℃に加熱後、食塩等を加えて塩析するのが好ましい。また、分離した化合物は必要に応じて、脱塩等の方法により、精製して無機塩含有量を減らすことが出来る。脱塩を炭素数1~4の低級アルコール好ましくは炭素数1~

3のアルコール、更に好ましくはメタノール、エタノー ル又は2-プロパノールを用いて行う場合、脱塩と共に 変退色を促進する副生成物も除去されることからより好 ましいシアン色素混合物を得ることが出来る。アルコー ルでの脱塩の際は、使用するアルコールの沸点近くまで 加熱後、冷却して脱塩するのが好ましい。

11

【0024】上記の方法で合成される化合物は、通常S  $O_3$  Mを有しない化合物(式(1)におけるn=0の化 合物)として、又はSO<sub>3</sub>Mを有する化合物と有しない 化合物の混合物として得られる。SO<sub>3</sub>Mを有する化合 物の場合、遊離酸の形あるいはその塩の形で得られる。 遊離酸とするには、例えば酸析すればよい。また、塩に するには、塩析するか、塩析によって所望の塩が得られ ないときには、例えば遊離酸にしたものに所望の有機又 は無機の塩基を添加する通常の塩交換法を利用すればよ い。

【0025】前記式(1)の化合物において、Mはプロ トン、アルカリ金属イオン、アルカリ土類金属イオン、 有機アミンのオニウムイオンまたはアンモニウムイオン を示す。mは1から4の整数であり、m+nは1から4 の整数であり、nは0から3の整数であり、nは0でな い方が好ましい。Mのアルカリ金属イオンにおけるアル カリ金属としては、例えばナトリウム、カリウム、リチ ウム等が挙げられる。アルカリ土類金属イオンにおける アルカリ土類金属としては、カルシウム、マグネシウム 等が挙げられる。有機アミンとして、アルキルアミンと しては、例えばメチルアミン、エチルアミン等の炭素数 1~4の低級アルキルアミンが挙げられる。アルカノー ルアミンとしては、例えばモノエタノールアミン、ジエ タノールアミン、トリエタノールアミン、モノイソプロ パノールアミン、ジイソプロパノールアミン、トリイソ プロパノールアミン等のモノ、ジ又はトリ(炭素数1~ 4の低級アルカノール)アミンが挙げられる。好ましい Mとしては、例えばプロトン、アンモニウムイオンやナ トリウムイオン、カリウムイオン、リチウムイオン等の アルカリ金属イオン、モノエタノールアミン、ジエタノ ールアミン、トリエノールアミン、モノイソプロパノー ルアミン、ジイソプロパノールアミン、トリイソプロパ ノールアミン等のアルカノールアミン好ましくはモノ、 ジ又はトリ(炭素数1~4の低級アルカノール)アミン 40 のオニウムイオン等が挙げられる。しかしイオンの形は 上記に述べたものに限定されるものではない。

【0026】尚、銅フタロシアニンクロロスルホン化物 を得るに当たり、まず、銅フタロシアニンを発煙硫酸中 で加熱しながら反応させスルホン酸基を導入し、式

(2)で表される銅フタロシアニンスルホン酸化合物と し、次いでスルホン酸基に塩素化剤、例えば塩化チオニ ル、オキシ塩化リン、五塩化リン、クロロスルホン酸等 を反応させ、クロロスルホン基に置換させる方法も採用 しうる。

【0027】本発明の水性インク組成物は本発明のシア ン色素混合物(色素成分)を用い、水を媒体として調製 されるが、この水性インク組成物をインクジェット記録 用プリンタで使用する場合、色素成分に含まれる金属陽 イオンの塩化物、硫酸塩等の無機物の含有量は少ないも のを用いるのが好ましく、その含有量の目安は、シアン 色素混合物中で塩化ナトリウムと硫酸ナトリウムの総含 量として5重量%以下、好ましくは3重量%以下、更に 好ましくは1重量%以下であり、インク組成物中に1重 量%以下である。無機物の少ない本発明の色素成分を製 造するには、例えば逆浸透膜による通常の方法又は本発 明の色素成分の乾燥品あるいはウェットケーキをメタノ ール及び水の混合溶媒中で撹拌し、濾過、乾燥する等の 方法で脱塩処理すればよい。

【0028】無機物の除去は逆浸透膜による方法より、 色素成分の乾燥品あるいはウェットケーキをアルコール を用いた脱塩、具体的には水と混和性のある炭素数1~ 4の低級アルコール、好ましくは炭素数1~3のアルコ ール、具体的には例えばメタノール、エタノール又は2 ープロパノール及び水の混合溶媒中で撹拌し、濾過、乾 燥する等の方法のほうが有利である。その理由として変 色及び退色に悪影響を及ぼす分光光度計の吸収カーブに おいて640nmから670nmに吸収ピークをもつ化 合物がアルコール及び水の混合溶媒中にとけ込み、濾過 によって640nmから670nmに吸収ピークを有す る副生成物を取り除くことができるという精製効果もあ るためである。

【0029】上記のようにして得られた本発明のシアン 色素混合物は、水中で濃度を0.01g/1に調整した ときの分光光度計の吸収カーブにおいて590nmから 630 nmの間に  $\lambda$  maxがあり、640 nmから67 0 n mの間にはピークを実質的に持たない色素混合物で あることを特徴とする。

【0030】また、本発明のシアン色素混合物は、N. N-ジメチルホルムアミド中で、吸光度を1から2Ab sに調整したときの分光光度計の吸収カーブにおいて6 15 nmから640 nmの範囲と655 nmから680 nmの範囲に吸収ピークを有する化合物を含有する。更 に615nmから640nmの吸収ピークの波長をCと し、655nmから680nmの吸収ピークの波長をD としたときD-C (以後  $\Delta$   $\lambda$  と表記) の値が 50 n m以 下、好ましくは48 n m以下になるシアン化合物を含有 する。

【0031】更に、本発明のシアン色素混合物は、フォ トダイオードアレイ検出器を有する高速液体クロマトグ ラフィー(展開溶媒:アセトニトリル/燐酸二水素アン モニウム水溶液)で測定した場合、640nmから67 0 nmに lmaxを有する成分の面積百分率の総計が検 出波長254nmで全体の50%以下、好ましくは20 %以下である色素混合物であって、590 nmから63

0nmの吸収ピークの吸光度をAとし、640nmから 670nmの吸収ピークの吸光度をBとしたとき、検出 されたすべての成分の吸光度の和をそれぞれ $\Sigma$ A、 $\Sigma$ B で表したとき、 $\Sigma$ B/ $\Sigma$ Aの値が1以下である。好ましくはB/Aの値が1以下のみの成分をもつシアン化合物でシアン色素混合物が構成されている。

13

【0032】本発明の水性インク組成物は水を媒体として調製される。本発明のインク組成物中に前記式(1)の化合物の混合物は、好ましくは0.1~20重量%、より好ましくは0.1~10重量%、更に好ましくは0.5~7重量%含有される。本発明の水性インク組成物にはさらに水溶性有機溶剤やインク調製剤を含有していても良い。水溶性有機溶剤の含有量は0~30重量%好ましくは10~30重量%用い、インク調製剤は0~5重量%好ましくは0~2重量%用いるのが良い。

【0033】また近年印刷物の解像度をあげる目的のためインクジェットプリンタでは、シアンインクは高濃度のインクと低濃度のインクの2種類が設定されている。本発明のインク組成物中に前記式(1)の化合物の混合物は、高濃度のインクでは好ましくは2.5~7重量20%より好ましくは2.5~5重量%含有される。また低濃度のインクでは好ましくは0.5~2.5重量%より好ましくは0.5~1.5重量%含有される。

【0034】本発明のインク組成物は、蒸留水及びイオン交換水等の不純物を除去した水に、式(1)の化合物の混合物及び必要により下記水溶性(又は溶解性を示す)有機溶剤、インク調製剤等を添加混合することにより調製される。また、水と下記水溶性有機溶剤、インク調製剤等との混合物に式(1)の化合物の混合物を添加、溶解してもよい。また必要ならインク組成物を得た30後で濾過を行い、夾雑物を除去してもよい。

【0035】使用し得る水溶性有機溶剤としては、例え ばメタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパ ノール、ブタノール、イソブタノール、第二ブタノー ル、第三ブタノール等の $C1 \sim C4$  アルカノール、N. Nージメチルホルムアミド又はN、Nージメチルアセト アミド等のカルボン酸アミド、好ましくは、N. Nージ (C1-C4)アルキル(C1-C3)脂肪族カルボン 酸アミド、 $\varepsilon$  -カプロラクタム、N-メチルピロリジン -2-オン等のラクタム類、尿素、1、3-ジメチルイ ミダゾリジン-2-オン又は1,3-ジメチルヘキサヒ ドロピリミドー2ーオン等の環式尿素、アセトン、メチ ルエチルケトン、2ーメチルー2ーヒドロキシペンタン -4-オン等のケトン又はケトアルコール、好ましくは ヒドロキシ基で置換されていてもよい(C1-C4)ア ルキル(C1-C4)アルキルケトン、テトラヒドロフ ラン、ジオキサン等の5~6員環の環状エーテル、エチ レングリコール、1,2-又は1,3-プロピレングリ コール、1,2-又は1,4-ブチレングリコール、 1.6-ヘキシレングリコール、ジエチレングリコー

ル、トリエチレングリコール、ジプロピレングリコール、ポリ プロピレングリコール等のC2 ~ C6 アルキレン単位を 有するモノー、オリゴー又はポリアルキレングリコール 又はチオグリコール、グリセリン、ヘキサンー1, 2, 6ートリオール等のポリオール(トリオール)、エチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ドリエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノメチルエーテル等の多価アルコールのモノC1 ~ C4 アルキルエーテル、 yープチロラクトン又はジメチルスルホキシド等があげられる。これらの水溶性有機溶剤は2種以上併用しても良い。

【0036】有利な水溶性有機溶剤としては、N-メチルピロリジン-2-オン、尿素、グリセリン、C2~C6アルキレン単位を有するモノ、ジ又はトリアルキレングリコール、好ましくはモノ、ジ又はトリエチレングリコール、ジプロピレングリコール、ジメチルスルホキシド等が挙げられ、特に、N-メチルピロリジン-2-オン、尿素、グリセリン、ジエチレングリコール、ジメチルスルホキシドの使用が好ましい。

【0037】インク調製剤としては、例えば防腐防黴剤、pH調整剤、キレート試薬、防錆剤、水溶性紫外線吸収剤、水溶性高分子化合物、染料溶解剤、界面活性剤などがあげられる。

【0038】防腐防黴剤としては、例えばデヒドロ酢酸 ソーダ、ソルビン酸ソーダ、2ーピリジンチオールー1 ーオキサイドナトリウム、安息香酸ナトリウム、ペンタ クロロフェノールナトリウム等があげられる。

【0039】本発明のインク組成物のpHは6~11程度が好ましい。pH調整剤としては、調合されるインクに悪影響を及ぼさずに、インクのpHを6~11の範囲に制御できるものであれば任意の物質を使用することができる。使用しうるpH調整剤の例としては、ジエタノールアミン、トリエタノールアミンなどのアルカノールアミン、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどのアルカリ金属元素の水酸化物、水酸化アンモニウム、あるいは炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩などが挙げられる。

【0040】キレート試薬としては、例えばエチレンジアミン四酢酸ナトリウム、ニトリロ三酢酸ナトリウム、ヒドロキシチルエチレンジアミン三酢酸ナトリウム、ジエチレントリアミン五酢酸ナトリウム、ウラミル二酢酸ナトリウムなどがあげられる。防錆剤としては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、チオグルコール酸アンモン、ジイソプロピルアンモニウムニトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシクロヘキシルアンモニウムニトライトなどがあげられる。水溶性高分子

化合物としては、例えばポリビニルアルコール、セルロース誘導体、ポリアミン、ポリイミン等があげられる。水溶性紫外線吸収剤としては、例えばスルホン化したベンゾフェノン、スルホン化したベンゾトリアゾール等があげられる。染料溶解剤としては、例えば $\varepsilon$ ーカプロラクタム、エチレンカーボネート、尿素等があげられる。界面活性剤としては、例えばアニオン系、カチオン系、ノニオン系等の公知の界面活性剤があげられる。

15

【0041】本発明のインクジェット記録方法における 被記録材としては、例えば紙、フィルム等の情報伝達用 シート、繊維及び皮革等が挙げられる。情報伝達用シー トについては、表面処理されたもの、具体的にはこれら の基材にインク受容層を設けたものが好ましい。インク 受容層は、シリカ、アルミナやセラミックス等のインク 中の色素を吸着し得る無機微粒子をポリビニルアルコー ルやポリビニルピロリドン等の親水性ポリマーと共に上 記基材表面に塗工することにより設けられる。このよう なインク受容層を設けたものは通常インクジェット専用 紙(フィルム)や光沢紙(フィルム)と呼ばれ、例えば ピクトリコ(旭硝子社製)、カラーBJペーパー、カラ ーBJフォトフィルムシート、プロフェッショナルフォ トペーパー、フォト光沢フィルム(いずれもキャノン社 製)、カラーイメージジェット用紙(シャープ社製)、 スーパーファイン専用光沢フィルム、PM写真用紙(い ずれもセイコーエプソン社製)、ピクタファイン(日立 マクセル社製)等の商品名で市販されている。

【0042】本発明の水性インク組成物は水への溶解性が高く貯蔵中沈殿が生じない。また本発明の水性インク組成物をインクジェットプリンタにおいて使用する場合、噴射ノズルの目詰まりを生ずることがなく、比較的 30長い時間(一定の再循環下における使用または断続的に中間的遮断下での使用)においても本発明の水性インク組成物は物理的性質の変化を生じない。

【0043】本発明の容器は上記の水性シアンインク組成物を含有する。また、本発明のインクジェットプリンタは、この水性シアンインク組成物を含有する本発明の容器がインクタンク部分にセットされたものである。

【 O O 4 4 】本発明の水性インク組成物は、鮮明で、 J N C (社団法人 日本印刷産業機械工業)の標準シアン色に近似した理想に近いシアン色であり、他のマゼンタ、イエローのインクと共に用いる事で、広い可視領域の色調を色出しする事ができる。また、光沢紙に印刷後の自然暴露下及びオゾンガス下の放置で変退色の少ないシアンインク組成物を得ることができる。

#### [0045]

【実施例】以下に本発明を更に実施例により具体的に説明する。尚、本文中「部」及び「%」とあるのは、特別の記載のない限り重量基準である。

#### 【0046】実施例1

(1) クロロスルホン酸46.0部中に撹拌しながら7

0℃以下で銅フタロシアニン(顔料)5.76部を徐々に仕込み、140℃にて4時間反応を行った。反応後、冷却し得られた反応液を氷水200部中に注加し残存するクロロスルホン酸を分解させた。析出している結晶を濾過し、氷水67部で洗浄し、ウェットケーキ44.7部を得た。

【0047】(2) 氷水130部中に、(1)で得られたウェットケーキ44,7部(0.01mol分)を添加し、5~10℃で30分撹拌した。5~10℃を保持したままで、塩化アンモニウム1.47部(銅フタロシアニン(顔料)0.01molに対して0.0275mol分)を添加し、10%苛性ソーダ溶液でpH10~10.5に調整した。3時間このままの条件で反応し、さらにpH10~10.5を保持しながら、25℃で1時間、60℃で1時間反応を行った。反応液を濾過し、水不溶性の不純物等を濾別し、ろ液(反応液)360部を得た。このろ液(反応液)を60℃、10%塩酸でpH7.0に調整し食塩72部を徐々に加えた。30分撹拌した後、析出した結晶を濾別し、ウェットケーキ44.1部を得た。

【0048】(3) メタノール200部中に撹拌しながら、(2) のウェットケーキ44.1部を添加し60~65℃にて、1時間撹拌した。冷却後、結晶を遮別しメタノール50部で洗浄し、ウェットケーキ29.4部を得た。再度ウェットケーキをメタノール150部に添加し、得られたウェットケーキ(20.5部)を乾燥し、本発明のシアン色素混合物7.3部(NaCl=2.6%、NazSO $_1$ =0.1%)を得た。

## 【0049】実施例2

実施例1と同様にして140℃でクロロスルホン化を行い、ウェットケーキ43.7部を得た。これと塩化アンモニウム1.77部(銅フタロシアニン(顔料)0.01molに対して0.033mol分)を実施例1と同様に反応し、同じく同様な精製を行い、本発明のシアン色素混合物7.1部(NaCl=2.0%、Na2SO4=0.1%)を得た。

## 【0050】実施例3

40

実施例 1 と同様にして 130  $\mathbb{C}$ でクロロスルホン化を行い、ウェットケーキ 45. 0 部を得た。これと塩化アンモニウム 1 . 47 部(銅フタロシアニン(顔料)0 . 0 1 molに対して 0 . 0 2 7 5 mol 1 分)を実施例 1 と同様に反応し、同じく同様な精製を行い。本発明のシアン色素混合物 7 . 0 部(N a C 1 = 1 . 3 %、N a 2 S  $O_4$  = 0 . 1 %)を得た。

#### 【0051】実施例4

(1) クロロスルホン酸68.8部中に攪拌しながら70℃以下で銅フタロシアニン(顔料)8.6部を徐々に仕込み、140℃にて4時間反応を行った。反応後、冷却し、得られた反応液を氷水300部中に注加しクロロスルホン酸を分解させた。析出している結晶を濾過し、

氷水100部で洗浄し、ウェットケーキ62.9部を得 た。

17

(2) 氷水100部中に、(1) で得られたウェットケ ーキ31.5部(0.0075mol分)を添加し、5 ~10℃で30分攪拌した。5~10℃を保持したまま で、28%アンモニア水44.9部(銅フタロシアニン (顔料) 0.01molに対して0.986mol分) を徐々に添加し、pHを10.0~10.5に保ち、3 時間反応を行った。次いで、pH10~10.5を保持 したままで、25℃で1時間、60℃で1時間反応を行 10 った。反応液を濾過し、水不溶性の不純物等を濾別し、 ろ液(反応液)270部を得た。このろ液(反応液)を 60℃、10%塩酸でpH7.0に調整し、食塩54部 を徐々に加えた。30分撹拌した後、析出した結晶を濾 別し、ウェットケーキ36.8部を得た。再度、ウェッ トケーキ36.8部を水に溶解させ、全量を200m1 に調整し、塩析を行った。60℃に加熱し、食塩40部 を徐々に添加し、析出した結晶を濾別し、ウェットケー キ39.1部を得た。

(3) メタノール156部中に攪拌しながら、(2)の 20 ウェットケーキ39. 1部を添加し、60~65℃に て、1時間攪拌した。冷却後、結晶を濾別し、メタノー ル50部で洗浄し、ウェットケーキ22.4部を得た。 再度、ウェットケーキをメタノール110部に添加し、 60~65℃にて1時間撹拌した。冷却後、結晶を濾過 し、メタノール50部で洗浄し、得られたウェットケー キ(14.8部)を乾燥し、本発明のシアン色素混合物 5. 5部 (NaCl=0.8%、NazSO<sub>4</sub>=0.1 %)を得た。

## 【0052】実施例5

(1) クロロスルホン酸68.8部中に攪拌しながら7 0℃以下で銅フタロシアニン(顔料)8.6部を徐々に 仕込み、140℃にて4時間反応を行った。反応後、冷 却し、得られた反応液を氷水300部中に注加しクロロ スルホン酸を分解させた。析出している結晶を濾過し、 漏斗にウェットケーキを入れたままの状態で25℃、5 時間放置した。ウェットケーキ63.7部を得た。

(2) 氷水75部中に、(1) で得られたウェットケー キ31.8部(0.0075mol分)を添加し、5~ 10℃で30分攪拌した。5~10℃を保持したまま で、28%アンモニア水50.1部(銅フタロシアニン (顔料) 0.01molに対して1.100mol分) を徐々に添加し、pHを10.0~10.5に保ち、3 時間反応を行った。次いで、pH10~10.5を保持 したままで、25℃で1時間、60℃で1時間反応を行 った。反応液を濾過し、水不溶性の不純物等を濾別し、 ろ液(反応液)250部を得た。このろ液(反応液)を 60℃、10%塩酸でpH7.0に調整し、食塩50部 を徐々に加えた。30分撹拌した後、析出した結晶を濾 別し、ウェットケーキを得た。再度、得られたウェット 50

ケーキを水に溶解させ、全量を200mlに調整し、6 0℃に加熱し、食塩40部を徐々に添加し、塩析を行っ た。析出した結晶を濾別し、ウェットケーキ26.8部 を得た。

(3) メタノール134部中に攪拌しながら、(2)の ウェットケーキ26.8部を添加し、60~65℃に て、1時間攪拌した。冷却後、結晶を濾別し、メタノー ル50部で洗浄し、ウェットケーキ18.7部を得た。 再度、ウェットケーキをメタノール67部に添加し、6 0~65℃にて1時間撹拌した。冷却後、結晶を濾過 し、メタノール50部で洗浄し、得られたウェットケー キ(6.9部)を乾燥し、本発明のシアン色素混合物 5. 4部(NaCl=0.2%、NazSO4=0.1 %)を得た。

## 【0053】実施例6

(1) 氷水75部中に、実施例5-(1) で得られたウ ェットケーキ31.8部(0.0075mol分)を添 加し、5~10℃で30分攪拌した。これに塩化アンモ ニウム4. 0部(銅フタロシアニン(顔料) 0. 01m olに対して0.100mol分) 加え、5~10℃を 保持したままで、10%苛性ソーダ水溶液を添加し、p Hを10.0~10.5に保ち、3時間反応を行った。 次いで、pH10~10.5を保持したままで、25℃ で1時間、60℃で1時間反応を行った。反応液を濾過 し、水不溶性の不純物等を濾別し、ろ液(反応液)25 0部を得た。このろ液(反応液)を60℃、10%塩酸 でpH7.0に調整し、食塩50部を徐々に加えた。3 0分撹拌した後、析出した結晶を濾別し、ウェットケー キを得た。得られたウェットケーキを再度、水に溶解さ せた。この時液量を250mlに調整した。60℃に加 熱し、食塩50部を徐々に添加した。30分撹拌した 後、析出した結晶を濾別し、ウェットケーキ27.3部 を得た。

(2) メタノール137部中に攪拌しながら、(1)の ウェットケーキ27.3部を添加し、60~65℃に て、1時間攪拌した。冷却後、結晶をろ別し、メタノー ル50部で洗浄し、ウェットケーキ15.7部を得た。 再度、ウェットケーキをメタノール65部に添加し、6 0~65℃にて1時間撹拌した。冷却後、結晶を濾過 し、メタノール50部で洗浄し、得られたウェットケー キ(8.3部)を乾燥し、本発明のシアン色素混合物 5. 2部 (NaCl=0. 1%、Na2SO4=0. 1 %)を得た。

#### 【0054】実施例7

40

(1) クロロスルホン酸207. 4部中に攪拌しながら 70℃以下で銅フタロシアニン (顔料) 25.9部を徐 々に仕込み、140℃にて4時間反応を行った。反応 後、冷却し得られた反応液を氷水500部中に注加しク ロロスルホン酸を分解させた。析出している結晶を濾過 し、漏斗にウェットケーキを入れたままの状態で25

30

**℃**、5時間放置した。ウェットケーキ198. 4部を得た。

19

(2) 氷水300部中に、(1) で得られたウェットケーキ198.4部(0.045mol分) を添加し、5~10℃で30分攪拌した。これに塩化アンモニウム24.1部(銅フタロシアニン(顔料)0.01molに対して0.100mol分) 加え、5~10℃を保持したままで、10%苛性ソーダ水溶液を添加し、pHを10.0~10.5に保ち、3時間反応を行った。次いで、pH10~10.5を保持したままで、25℃で1時間、60℃で1時間反応を行った。反応液を濾過し、水不溶性の不純物等を濾別し、3液(反応液)1058部を得た。

(3) このろ液(反応液) 176部を60℃、pH10.0に調整し、食塩36部を徐々に加えた。30分撹拌した後、析出した結晶を濾過し、20%食塩水50部で洗浄し、ウェットケーキ25.5部を得た。得られたウェットケーキを再度、水に溶解させた。この時液量を180ml、pHを10.0に調整した。60℃に加熱し、食塩36部を徐々に添加した。30分撹拌した後、析出した結晶を濾過し、20%食塩水で洗浄し、ウェットケーキ20.0部を得た。

(4) イオン交換水100部に得られたウェットケーキ 20.0部を溶解させ、pHを7.0に調整した。RO 膜処理装置(ミリポア社製)で脱塩を行ない、4.4% 水溶液103.8部を得た。この水溶液103.8部を 60%のオープンで乾燥させることにより、本発明のシアン色素混合物4.6部(NaCl=1.6%、 $NazSO_4=0.1\%$ )を得た。

## 【0055】実施例8

(1) 実施例7-(2) の反応混合物176部を60 ℃、10%塩酸でpH7.0に調整し、食塩36部を徐々に加えた。30分撹拌した後、析出した結晶を濾過し、20%食塩水50部で洗浄し、ウェットケーキ28.9部を得た。得られたウェットケーキを再度、水に溶解させた。この時液量を180ml、pHを7.0に調整した。60℃に加熱し、食塩36部を徐々に添加した。30分撹拌した後、析出した結晶を濾過し、20%食塩水で洗浄し、ウェットケーキ25.3部を得た。

(2) イオン交換水100部に得られたウェットケーキ 4025.3部を溶解させ、pHを7.0に調整した。RO膜処理装置(ミリポア社製)で脱塩を行ない、4.3%水溶液116.0部を得た。この水溶液116.0部を60℃のオーブンで乾燥させることにより、本発明のシアン色素混合物5.0部(NaCl=1.2%、NazSO4=0.1%)を得た。

#### 【0056】実施例9

(1) 実施例7-(2) のろ液(反応液) 352部を60℃、10%塩酸でpH2.0に調整し、食塩72部を徐々に加えた。30分撹拌した後、析出した結晶を濾過

し、20%食塩水100部で洗浄し、ウェットケーキ106.0部を得た。得られたウェットケーキを再度、水に溶解させた。この時液量を360m1、pHを2.0に調整した。60℃に加熱し、食塩72部を徐々に添加した。30分撹拌した後、析出した結晶を濾過し、20%食塩水で洗浄し、ウェットケーキ89.0部を得た。(2)イオン交換水100部に得られたウェットケーキ44.5部を溶解させ、pHを7.0に調整した。RO膜処理装置(ミリポア社製)で脱塩を行ない、4.4%水溶液111.3部を60℃のオープンで乾燥させることにより、本発明のシアン色素混合物4.9部(NaCl=0.6%、Na、SO4=0.1%)を得た。

#### 【0057】実施例10

(1) 実施例 9-(1) のウェットケーキ 44.5 部をメタノール 180 部に添加し、60~65 ℃にて、1 時間 攪拌した。冷却後、結晶を 濾別し、メタノール 50 部で洗浄し、ウェットケーキ 30.0 部を得た。再度、得られたウェットケーキをメタノール 150 部に添加し、60~65 ℃にて 1 時間 撹拌した。冷却後、結晶を 濾過し、メタノール 50 部で洗浄し、得られたウェットケーキ (19.8 部)を 乾燥し、本発明のシアン色素混合物 6.1 部  $(NaCl=0.5\%, NazSO_1=0.1\%)$  を得た。

#### 【0058】実施例11

(1) クロロスルホン酸500部中に攪拌しながら70 ℃以下で銅フタロシアニン(顔料)62.5部を徐々に 仕込み、140℃にて4時間反応を行った。反応後、冷 却し得られた反応液を氷水2500部中に注加しクロロ スルホン酸を分解させた。析出している結晶を濾過し、 ウェットケーキ617.3部を得た。

(2) 氷水700部中に、(1) で得られたウェットケーキ617. 3部 (0. 11 m o 1 分) を添加し、5~10  $\mathbb{C}$ で 30 分攪拌した。5~10  $\mathbb{C}$ を保持したままで、28 %アンモニア水54. 8 部(銅フタロシアニン(顔料)0.01 m o 1 に対して0.82 1 m o 1 分)を徐々に添加し、p Hを10.0~10.5 に保ち、3 時間反応を行った。次いで、p H 10~10.5 を保持したままで、25  $\mathbb{C}$  で 1 時間、60  $\mathbb{C}$  で 1 時間反応を行った。反応液を濾過し、水不溶性の不純物等を濾別し、3 液(反応液)180 0 部を得た。この3 液(反応液)を60  $\mathbb{C}$  に加熱し、48 % 苛性ソーダでp H 10.0 に調整し、食塩40 0 部を徐々に加えた。30 分撹拌した後、析出した結晶を濾別し、ウェットケーキ421.4 部を得た。

(3) イオン交換水1600部に得られたウェットケーキ421.4部を溶解させ、RO膜処理装置(帝人社製)で脱塩を行ない、10%水溶液736.4部を得た。この水溶液736.4部を60℃のオーブンで乾燥させることにより、本発明のシアン色素混合物73.6

部(NaCl=0.5%、NazSO4=0.1%)を得た。

## 【0059】比較例3

## 【0060】比較例4

実施例 1 と同様にして 130  $\mathbb{C}$ でクロロスルホン化を行い、ウェットケーキ 46.0 の部を得た。これと塩化アンモニウム 1.18 部(銅フタロシアニン(顔料)0.01 molに対して 0.02 mol分)を実施例 1 と同様に反応し、同じく同様な精製を行い。比較用のシアン色素混合物 1.28 1.28 1.28 1.28 1.29 1.2

## 【0061】比較例5

実施例 1 と同様にして 120  $\mathbb{C}$ でクロロスルホン化を行い、ウェットケーキ 44.0 部を得た。これと塩化アンモニウム 0.88 部(銅フタロシアニン(顔料)0.01 molに対して 0.0165 mol分)を実施例 1 と同様に反応し、同じく同様な精製を行い。比較用のシアン色素混合物 7.2 部(NaCl=2.5%、NazSOl=0.1%)を得た。

【0062】実施例7から10は化合物の精製方法をい ろいろ変えて合成したものである。これらの精製法で得 られたろ液、即ちpH2、7及び10で塩析し、本発明 のシアン色素混合物をろ過分離後のろ液及びメタノール を用いて脱塩し、本発明のシアン色素混合物の結晶をろ 過分離した後のろ液の分光光度計の吸収カーブ(水中) を図1 (実施例7のpH10の塩析ろ液)、図2 (実施 例8のpH7の塩析ろ液)、図3(実施例9のpH2の 塩析ろ液), 図4 (実施例10のメタノールろ液)に示 す。このろ液の分光光度計の吸収カーブ(水中)には、 変退色に悪影響を与えると考えられる副生成物の640 nmから670nmの吸収ピークが存在する。(図1; 実施例7のpH10の塩析ろ液、図2;実施例8のpH 7の塩析ろ液、図4;実施例10のメタノールろ液)。 このことから、中性~アルカリ性の水溶液(好ましくは pH7~11、例えば上記pH7又はpH10)での塩 析又はメタノールを用いた脱塩により、変退色に悪影響 を及ぼすと考えられる640nmから670nmに吸収 ピークを有する副生成物を除去することができることが わかる。

【0063】実施例4で得られた本発明のシアン色素混合物及びProjet Cyan1 (比較例1) をそれぞれ水中濃度0.01g/1 に調整したときの分光光度計の吸収カーブを図5に示す。

【0064】図5から明らかなように、実施例4で得られたものは590nmから630nmの間に $\lambda$ maxがあり、640nmから670nmの間にはピークを持たない。一方、Projet Cyan 1 (比較例1)は640nmから670nmの間にピークを有している。即ち、本発明のシアン色素混合物は水中での分光光度計の吸収カーブで590nmから630nmの間にはピークを持たない色素混合物であることを特徴とする。

【0065】次に、実施例1、4、11で得られた本発明のシアン色素混合物のN, N-ジメチルホルムアミド中の分光光度計の吸収カーブ(N, N-ジメチルホルムアミド中で、吸光度を1から2Absに調整したときのもの)を図6に示す。一方比較例1としてProjetCyan 1(比較例1)の同条件での分光光度計の吸収カーブを図7に示す。

【0066】図6及び図7を比較すると、実施例1、 4、11の化合物は615nm~640nmと655n m~680nmにふたつの吸収ピークが確認されるが、 比較例1のProjet Cyan 1 (比較例1)は 615nm~640nmの吸収は非常に小さく、655 nm~680nmに大きな吸収を示している。

【0067】更に、実施例1、4、7で得られた本発明のシアン色素混合物及びProjet Cyan 1 (比較例1)の高速液体クロマトグラフィーの測定データを図8(実施例1)、図9(実施例4)、図10(実施例7)、図11 (Projet Cyan 1 (比較例1))に示す。

【0068】上記高速液体クロマトグラフィーでの測定はフォトダイオードアレイ検出器を有するヒューレットパッカード社製1100シリーズを使用し、溶媒にアセトニトリル/燐酸二水素アンモニウム水溶液を用い、グラジェント条件で検出波長200~900nmにて測定した。

【0069】実施例1、4、7で得られたものは640 nmから670nmに $\lambda$ maxを有する成分の面積百分率の総計が検出波長254nmで全体の20%以下であって、590nmから630nmの吸収ピークの吸光度をAとし、640nmから670nmの吸収ピークの吸光度の和をそれぞれ $\Sigma$ A、 $\Sigma$ Bで表したとき、 $\Sigma$ B/ $\Sigma$ Aの値が1以下であり、更に実施例1、4はB/Aの値が1以下のみの成分で構成されている。一方 $\Sigma$ Projet Cyan 1 (比較例1) は640nmから670nmに $\Sigma$ Amaxを有する成分の面積百分率の総計が50%以上であり、 $\Sigma$ B/ $\Sigma$ Aの値も1以上である。

#### 【0070】(A) インクの調製

40

下記表 1 に記載の各成分を混合溶解し、 0. 4 5 μ mの メンプランフィルター (アドバンテック社製) でろ過す ることによりインクジェット用水性インク組成物を得

\*に水、水酸化アンモニウムを加えた。

た。尚、水はイオン交換水を使用した。又、インク組成 物のpHがpH=7~10、総量が100部になるよう\*

上記各実施例で得られた色素混合物

(脱塩処理した物を使用)

水+水酸化アンモニウム

グリセリン

尿素

N-メチル-2-ピロリドン

IPA

ブチルカルビトール

【0072】比較例のシアンインクは各実施例で得られ たシアン色素混合物を含有するシアンインク組成物と光 学濃度が合うように調整した。比較例としては、Pro jet Cyan 1 (比較例1、アビシア社製)と C. I. Direct Blue 86 (比較例2、日 本化薬社製)を用いた。またカラー印刷時のイエローイ ンク、マゼンタインク、ブラックインクはキャノンイン クジェットプリンターBJ F850用の純正インクを 用いた。

【0073】(B) インクジェットプリント インクジェットプリンタ(商品名 NEC社PICTY 80L) 又はインクジェットプリンタ(商品名 キャノ ン社製BJ F850)を用いて、無機物及び/又はポ リマーで表面処理された市販の各2種の光沢紙、光沢紙 A(PM写真用紙 KA420PSK(セイコーエプソ ン社製))光沢紙B(プロフェッショナルフォトペーパ − PR-101 (キャノン社製))、同じく2種の光 沢フィルム、光沢フィルムA (フォト光沢フィルム H G-201 (キャノン社製))、光沢フィルムB (専用 30 光沢フィルム MJA4SP6(セイコーエプソン社 製)) の計4種の被記録材料にインクジェット記録を行 った。本発明の水性シアンインク組成物及び比較例のシ アンインク組成物による記録画像は色相、鮮明性、自然 暴露下放置後の色相変化(ΔE)、オゾンガス下放置後 の色相変化(ΔE)について評価を行った。

## 【0074】(C)記録画像の評価

## ① 色相評価

記録画像の色相、鮮明性:記録紙をGRETAG SP※

表 2

【0071】表1

0.5-7.0部

74.0-80.5部

5.0部

5.0部

4. 0部

3. 0部

2. 0部

100.0部

※M50 (商品名: GRETAG社製) を用いて測色し、 L\*、a\*、b\*値を算出した。色相はJNC(社団法人 日本印刷産業機械工業)のJAPAN Colorの 標準シアンのカラーサンプルと比較した。鮮明性はC\* = ( (a\* ) <sup>2</sup> + (b\* ) <sup>2</sup>) <sup>1/2</sup> で計算される C\*値で評

#### ②自然暴露下放置後の色相変化(∆E)

直射日光があたらない風通しの良好な日陰下に4~9月 20 の時期に7日間又は10日間印刷サンプルを放置した。 試験終了後上記の測色システムを用いて試験前後の色差 を測定した。またカラー印刷物については目視によって ○ (色相の変化が小さい)、△ (色相の変化が大きい) ×(色差の変化が非常に大きい)で評価を行った。

## ③オゾンガス下放置後の色相変化(ΔE)

オゾンウェザーメーターを用いてオゾン濃度4ppm、 温度40℃で印刷サンプルを5時間放置した。試験終了 後上記の測色システムを用いて試験前後の色差を測定し た。またカラー印刷物については目視によって○(色相 の変化が小さい)、△(色相の変化が大きい)×(色差 の変化が非常に大きい)で評価を行った。

【0075】まず、実施例1から3で合成されたシアン 色素混合物及び比較例3、4、5で合成された比較用シ アン色素を前記表1に示されるような組成で、それぞれ 染料濃度3%のインクに調製し、PICTY80Lで印 刷を行ったときの自然暴露下放置試験の試験結果を表 2、3に示す。

[0076]

自然暴露下放置7日間の試験結果(ΔE)(光沢フィルムA)

NH4C1の量 クロロスルホン化反応温度

> 140℃ 130℃

120℃

1.65当量 2.2当量

9.90(比較例3)

11.00(比較例5) 9.89(比較例4)

2.75当量

9.04(実施例1)

8.62(実施例3)

3.3当量 8.80(実施例2)

## [0077]

表3

自然暴露下放置7日間の試験結果(ΔE)(光沢フィルムB)

| 23      |             |             | 20          |
|---------|-------------|-------------|-------------|
| NH4C1の量 | クロ          | ロスルホン化反応温度  |             |
|         | 140℃        | 1 3 0 ℃     | 120℃        |
| 1.65当量  |             |             | 12.97(比較例5) |
| 2.2当量   | 10.03(比較例3) | 10.31(比較例4) |             |
| 2.75当量  | 9.63(実施例1)  | 9.13(実施例3)  |             |

7.47(実施例2)

【0078】表2、3の結果から明らかにアミノ化剤である塩化アンモニウムの量を原料銅フタロシアニン(顔料)1 モルに対して2.5 モル以上の割合で反応させ、スルホンアミド化率を高めた本願発明の色素混合物を使用した場合、色相の変退色は2種類の被記録材料で $\Delta$ Eが10以下と少なく、良好な結果が得られる。

3.3当量

【0079】次に実施例1、4~11で得られた本発明のシアン色素混合物を用いた本発明のシアンインク組成物及び比較用インク組成物(比較例)での記録画像につ\*

光沢紙A

実施例11 光沢紙A

比較例 1 光沢紙 A

光沢フィルムB

\*いて、前記①、②、③の方法に準じて、色相及び鮮明性の評価(色相評価)、自然暴露下放置後の色相変化(ΔE)、オゾンガス下放置後の色相変化(ΔE)を評価又10 は測定した結果を表4に示す。尚、インク中の染料濃度は0.8%で調整し、PICTY80Lで印刷を行った。また、比較例のインク組成物はProjet Cyan 1 (比較例1)を用いて、本発明のインク組成物と同様に調製して使用した。た。

7.0

8.0

3.1

5.7

15.3 20.0

[0080]

表 4 色相 鮮明性 自然暴露 オゾンガス 下放置 下放置 [\* (C\*)判定値(ΔE) 判定値(ΔE) a\* b\* 実施例1 67.3 -42.8 -41.8 59.8 10.4 8.0 光沢フィルムB 67.3 -41.9 -45.7 62.0 9.8 14.5 実施例4 光沢紙A 66.4 -39.7 -45.7 60.5 6.7 4.9 光沢フィルムB 66.9 -39.6 -47.1 61.5 9.5 7.7 実施例5 光沢紙A 67.7 -39.3 -44.2 8.6 7.1 59.1 光沢フィルムB 68.4 -39.2 -45.2 59.8 10.4 7.4 実施例6 光沢紙A 68.5 -39.9 -41.4 57.5 8.6 7.5 光沢フィルムB 68.7 -39.5 -44.7 59.7 13.2 8.3 実施例7 光沢紙A 68.0 -39.5 -42.1 57.7 8.6 7.1 光沢フィルムB 68.1 -39.7 -45.0 60.0 12.5 8.0 実施例8 光沢紙A 69.3 -39.4 -40.9 56.8 9.1 7.5 光沢フィルムB 68.9 -39.6 -44.3 59.4 14.8 8.8 実施例9 光沢紙A 68.6 -40.4 -41.1 60.4 9.3 8.0 光沢フィルムB 68.2 -40.3 -44.9 60.3 15.4 9.1 実施例10

【0081】表4の結果から本願発明の各実施例の化合 50 物を用いた場合に、自然暴露下に放置後の変退色性(Δ

56.9

59.3

59.1

60.1

58.1

60.9

8.6

13.6

16.8

22.5

69.3 -39.8 -40.7

68.0 -39.3 -44.2

68.4 -44.3 -37.6

68.5 -42.0 -44.1

光沢フィルムB 69.2 -39.8 -44.0

光沢フィルムB 67.5 -39.1 -45.6

E) 及びオゾンガス下に放置後の変退色性(ΔE)が少 なく、良好な結果であることがわかる。これは一般的に インクジェット用シアンインクに用いられているPro jet Cyan 1 (比較例1)と比べてかなり向上 している。また実施例7のものを用いた場合が実施例9 のものを用いた場合と比較して変退色が少なく、良好な 結果であることから中性~アルカリ性、好ましくはpH 7から11の塩析によって変退色に悪影響を及ぼす化合 物が取り除かれていることがわかる。同様に実施例10 のものを用いた場合と実施例9のものを用いた場合を比 較したとき、メタノールを用いて脱塩を行ったほうが変 退色が小さく、良好な結果である。このことからメタノ ールのようなアルコール、好ましくは低級アルコール、 例えば炭素数1乃至3のアルコールによっても退色に悪 影響を及ぼす化合物が取り除かれていると考えられる。 それを裏付ける為、実施例7の塩析濾液を、pH2で酸 析し、塩析ろ液中残存していたシアン色素混合物を取り 出し、得られたシアン色素混合物につき、上記オゾンガ ス下放置試験を行ったところ、光沢紙AでΔEは11.7、\*

27

\* 光沢フィルムBで Δ E は13.5と実施例7のものに比べてかなり悪い結果であった。また実施例10の濾液のメタノール水溶液を、p H 2で酸析を行シアン色素混合物を取り出したものは上記オゾンガス下放置試験で光沢紙 A で Δ E は14.6、光沢フィルムBで Δ E は14.4と実施例10のものに比べてかなり悪い結果であった。これらのデータからも p H 7 から11の塩析及びメタノールを用いた脱塩によって自然暴露下放置後の変退色性及びオゾンガス下に放置後の変退色性を増強する不純物を除去することができることがわかる。

【0082】次に実施例1及び実施例4から実施例11で得られたシアン色素混合物のN、Nージメチルホルムアミド中の分光光度計の吸収カーブ(吸光度を1から2Absに調整)を測定し、615nmから640nmの吸収ピークの波長をCとし、655nmから680nmの吸収ピークの波長をDとしたときD-C( $\Delta\lambda$ )を測定した。表5に示す。

[0083]

表 5

D-C (Δλ) 値

| 実施例1  | 46. | 5 | 実施例 4 | 44. | 4 | 実施例5  | 43. | 8 |
|-------|-----|---|-------|-----|---|-------|-----|---|
| 実施例6  | 44. | 9 | 実施例7  | 44. | 2 | 実施例8  | 45. | 2 |
| 実施例 9 | 45. | 1 | 実施例10 | 44. | 9 | 実施例11 | 42. | 2 |

【0084】表5で得られた $\Delta\lambda$ とオゾンガス下に放置後の変退色性( $\DeltaE$ ) の相関性をみるため、該 $\Delta\lambda$ と光沢フィル $\DeltaB$ を用いたときの外変退色性( $\DeltaE$ ) データの相関性を図12に示す。

【0085】  $\Delta\lambda$  と  $\Delta$  E をそれぞれ横軸、縦軸にしたところ、実施例 1 及び実施例 4 から実施例 1 1 で得られたシアン色素混合物の化合物は  $\Delta\lambda$  と  $\Delta$  E で比例関係にあり、  $\Delta\lambda$  の値が小さなものほどオゾンガス下に放置後の変退色性が小さいことがわかる。よってオゾンガス下に放置後の変退色性を小さく、良好なものにするためには  $\Delta\lambda$  の値が小さいものを使用すればよい。塩化アンモニウム 2.75 モル当量使用したときの  $\Delta\lambda$  が 46.5 であることから、 48以下が目安になる。

※【0086】次に実施例1及び4で得られたシアン色素混合物を用いて、インク中の染料濃度を高濃度シアンインクは4.0%で調整し、低濃度シアンインクは0.8%に調整し、得られたインクをインクジェットプリンタBJ F850を用いてカラー印刷を行った。このとき0 用いたイエローインク、マゼンタインク、ブラックインクはBJ F850用の純正品を用いた。こうして得られた印刷物を10日間自然暴露下及びオゾンガス下放置の試験を行った。自然暴露下の試験結果を表6にオゾンガス下の試験結果を表7に示す。本試験では比較例としてProjetCyan 1(比較例1)とC.I.Direct Blue 86(比較例2)を用いた。【0087】

表 6

試験インク 10日間自然暴露下放置の変退色試験

|      | 試験後の Δ E | カラー印刷物      | 試験後の A E | カラー印刷物      |
|------|----------|-------------|----------|-------------|
|      | 光沢紙A     | 光沢紙A        | 光沢紙B     | 光沢紙B        |
| 実施例4 | 9. 9     | △~○         | 9. 1     | △~○         |
| 実施例1 | 13.7     | $\triangle$ | 16.2     | $\triangle$ |
| 比較例1 | 22.2     | ×           | 28.4     | ×           |
| 比較例2 | 28.1     | ×           | 36.8     | ×           |

[0088]

表 7 試験インク

オゾンガス下放置の変退色試験

試験後の Δ E カラー印刷物 試験後の Δ E カラー印刷物 光沢紙 A 光沢紙 A 光沢紙 B 光沢紙 B

| 29    |      |             |      | 30  |
|-------|------|-------------|------|-----|
| 実施例 4 | 8. 1 | △~○         | 7. 2 | △~○ |
| 実施例1  | 11.5 | $\triangle$ | 10.8 | Δ   |
| 比較例1  | 17.6 | ×           | 16.3 | Χ.  |
| 比較例2  | 19.5 | ×           | 18.4 | ×   |

【0089】表6及び表7より、本発明のシアンインクを用いてカラー印刷されたものは現在一般的に使用されているシアンインクを用いてカラー印刷されたものと比較して自然暴露下放置及びオゾンガス下放置の変退色が非常に少なく、インクジェットプリンタ用に最適なインクである。

【0090】以上、自然暴露下放置及びオゾンガス下放置の何れにおいても、本発明のシアンインクでの印刷物の変退色が非常に少ないことから、本発明のシアンインクは現在使用されているシアンインクと比較して、光沢紙及び光沢フィルムの印刷により適したシアンインクであることがわかる。

## [0091]

【発明の効果】本発明のシアンインク組成物に用いたシアン化合物は長期間保存後の結晶析出、物性変化、色変化等もなく、貯蔵安定性が良好である。又、本発明のインク組成物をインクジェット記録用のシアンインクとして使用した場合、特に光沢紙と呼ばれる無機物及び/又はポリマーで表面処理された情報伝達シートでの印刷において、自然暴露下放置及びオゾンガス下放置した場合でも変退色が少ない優れた結果を示している。そして印刷面は鲜明で理想に近いシアン色であることから、他のマゼンタ、イエローのインクと共に用いる事で、広い可視領域の色調を色出しする事ができる。従って、本発明のインク組成物はインクジェット記録用のシアンインクとして極めて有用である。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】実施例7のpH10の塩析ろ液の吸収カーブである。

【図2】実施例8のpH7の塩析ろ液の吸収カーブであ\*

\*る。

【図3】実施例9のpH2の塩析ろ液の吸収カープである。

【図4】実施例10のメタノールろ液の吸収カーブである。

10 【図5】実施例4(実線)及びProjet Cyan 1(比較例1、点線)の水中で濃度を0.01g/l に調整したときの分光光度計の吸収カープを図5に示す。

【図6】実施例1,4,11で得られた色素混合物のN,N-ジメチルホルムアミド中での吸収カーブである。

【図7】比較例1のN, Nージメチルホルムアミド中での吸収カーブである。

【図8】実施例1の色素混合物の高速液体クロマトグラフィーの測定データを示す。

【図9】実施例4の色素混合物の高速液体クロマトグラフィーの測定データを示す。

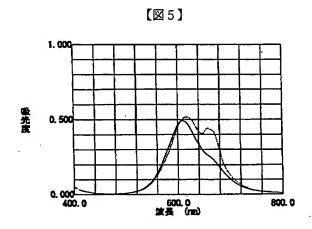
【図10】実施例7の色素混合物の高速液体クロマトグラフィーの測定データを示す。

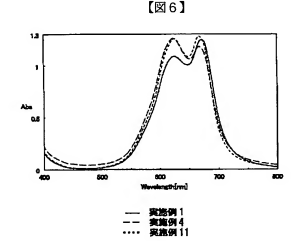
【図11】Projet Cyan 1(比較例1、アビシア社)の色素の高速液体クロマトグラフィーの測定データを示す。

【図12】 Δλとオゾンガス下に放置後の変退色性(ΔE) のグラフを図12に示す。

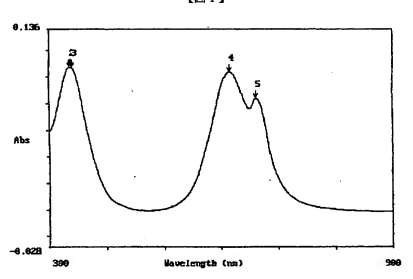
#### 30 【符号の説明】

図1乃至図7において横軸は波長(ナノメータ)を、縦軸は吸光度をそれぞれ示す。又図8乃至図11においてx軸は波長(ナノメータ)を、y軸はmAU(吸光度/1000)を、z軸は時間(分)をそれぞれ示す。

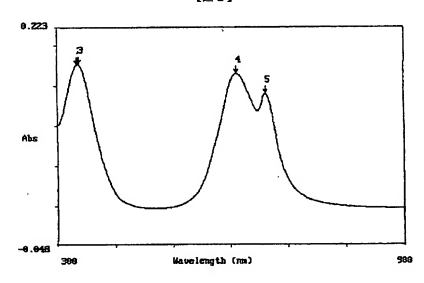




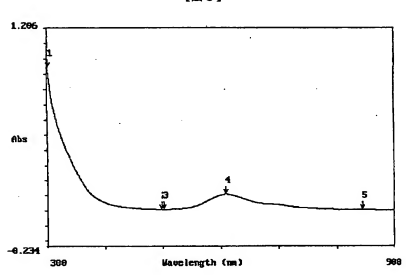
[図1]



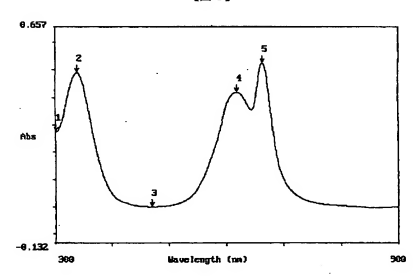


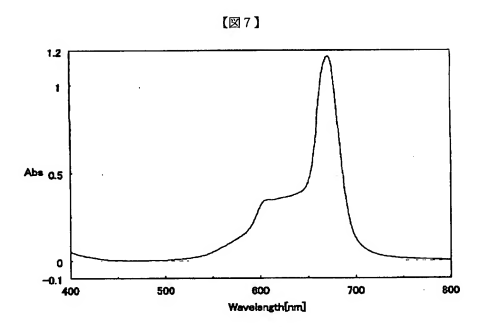




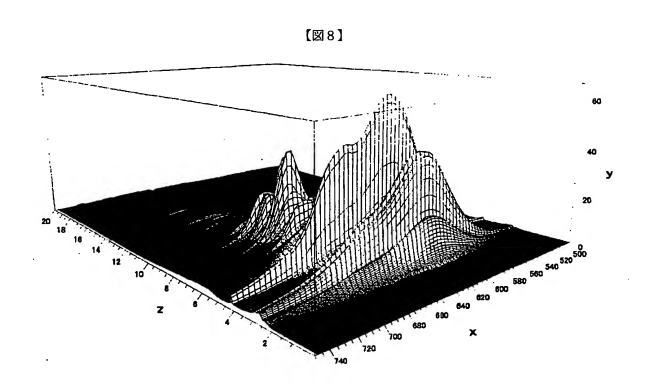




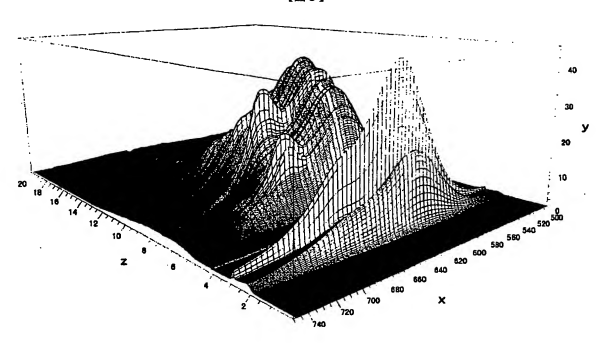




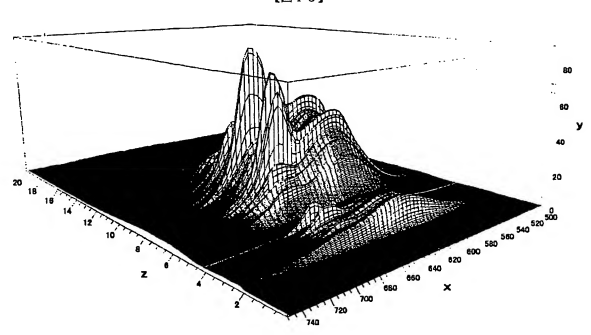
比較例1



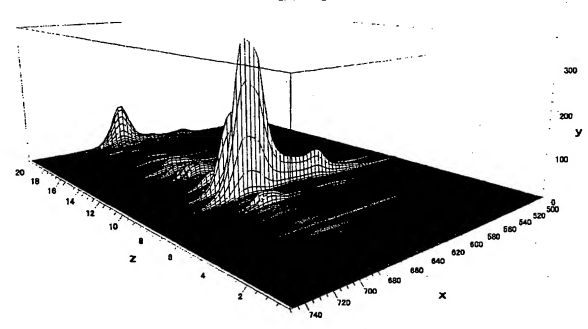
【図9】



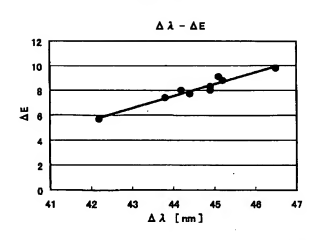
【図10】







【図12】



y = 0.9656x - 34.957 $R^2 = 0.9451$ 

## フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

C O 9 D 11/00

B 4 1 J 3/04

101Y

(72)発明者 白崎 康夫

埼玉県さいたま市南中野61-7

F ターム(参考) 2C056 EA13 FC02 FC06

2H086 BA15 BA33 BA34 BA35 BA55

BA62

4J039 BA29 BA30 BC06 BC07 BC08

BC33 BC54 BC61 BE12 CA03

CAO6 EA16 EA35 EA38 FA02

FA07 GA24